ANTIREFLECTION-FILM COMPOSITION FOR MICROLITHOGRAPHY AND PATTERN FORMATION METHOD USING IT

Publication number: JP8062835

Publication date:

1996-03-08

Inventor:

JIEEMUSU TOMASU FUAHEI; BURAIAN UEIN

HAABUSUTO; REO ROORENSU RENEHAN; UEIN MAATEIN MOROO; GARII TOMASU SUPINITSURO; KEBUIN MAIKERU UERUSHIYU; ROBAATO RABUIN

UTSUDO

Applicant:

IBM

Classification:

- international:

G03F7/004; C08G65/40; C08G67/00; C09D171/00;

G03F7/09; G03F7/11; H01L21/027; G03F7/004; C08G65/00; C08G67/00; C09D171/00; G03F7/09; G03F7/11; H01L21/02; (IPC1-7): G03F7/004;

C08G67/00; G03F7/11; H01L21/027

- European:

C08G65/40D; C09D171/00; G03F7/09A

Application number: JP19950190296 19950726 Priority number(s): US19940281398 19940727

Also published as:

EP0698823 (A1)
US5736301 (A1)

US5607824 (A1) EP0698823 (B1)

Report a data error here

Abstract of JP8062835

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a material suitable for an antireflection film, used in microlithography by far-UV light. SOLUTION: A copolymer of benzophenone and bisphenol A is known to have far-UV absorptivity. Then, the copolymer is useful particularly as the antireflection film in the field applying microlithography. The absorption at 248nm is intensified, when anthracene is introduced into the copolymer. The terminalstopping agent used for the copolymer is widely changeable according to the need of a user and is so selectable as to promote adhesiveness, stability and absorption of different wavelengths.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-62835

(43)公開日 平成8年(1996)3月8日

(51) Int.Cl. ⁶ G 0 3 F 7/004 C 0 8 G 67/00 G 0 3 F 7/11 H 0 1 L 21/027	識別記号 506 NRA 503	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
				21/30 574 未請求 請求項の数9 OL (全7頁)
(21)出願番号	特願平7-190296		(71)出願人	390009531 インターナショナル・ビジネス・マシーン
(22)出願日	平成7年(1995)7	月26日		ズ・コーポレイション INTERNATIONAL BUSIN
(31)優先権主張番号	281398			ESS MASCHINES CORPO
(32)優先日	1994年7月27日			RATION
(33)優先権主張国	米国 (US)			アメリカ合衆国10504、ニューヨーク州 アーモンク (番地なし)
			(72)発明者	ジェームス・トマス・ファヘイ アメリカ合衆国12603 ニューヨーク州ポ ーキープシー ティタスヴィル・ロード 321
			(74)代理人	弁理士 合田 潔 (外2名)
				最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 マイクロリソグラフィ用の反射防止膜組成物と、それを用いたパターン形成方法

(57)【要約】

【目的】 遠紫外光によるマイクロリソグラフィに用いる反射防止膜に適した材料を提供する。

【構成】 ベンゾフェノンとビスフェノールAのコポリマーは遠紫外光吸収性を有することが示された。したがって、このコポリマーはマイクロリソグラフィ応用分野における反射防止膜として特に有用である。アントラセンをコポリマー中に導入すると248nmでの吸収が強化される。コポリマーに用いられる末端停止剤は使用者の必要に応じて広く変えることができ、接着性、安定性、および異なる波長の吸収を増進するように選択することができる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】ピスフェノールAモノマーとベンゾフェノ ン・モノマーとを含むコポリマーを基板の表面に塗布す るステップと、

上記コポリマーの上にフォトレジストを塗布するステッ プと、

上記フォトレジストを遠紫外放射線によってパターン形 成するステップとを含み、上記コポリマーが上記基板の 上記表面から反射される遠紫外放射線を減少させること を特徴とする、遠紫外放射線によるフォトレジスト材料 10 のパターン形成方法。

【請求項2】上記コポリマーがアントラセンを含むこと を特徴とする、請求項1に記載の方法。

【請求項3】上記コポリマーが、水酸基、アルキルエー*

*テル、アルキルアントラセン、アルキルクマリン、アル キル芳香族アジド、およびアルコキシシランからなる群 から選ばれた残基で終端することを特徴とする、請求項 2に記載の方法。

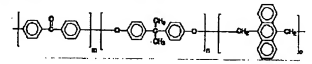
【請求項4】25重量%以下の、ピスフェノールAモノ マーとベンゾフェノン・モノマーとを含むコポリマー

少なくとも75重量%の上記コポリマー用の溶剤とを含 むことを特徴とする、反射防止膜組成物。

【請求項5】上記コポリマーがさらにアントラセン・モ ノマーを含むことを特徴とする、反射防止膜組成物。

【請求項6】上記コポリマーが

[化1]



であって、式中m、n、およびoは組成物中のモノマー 成分の相対パーセントを表し、n(%)=100-(m 20 (%) + 0 (%)) の関係にあり、上記コポリマーの分 子量が10000と8000の間であることを特徴と する、請求項4に記載の反射防止膜組成物。

【請求項7】上記コポリマーが

【化2】

※であって、式中xは1より大きく、上記共重合体の分子 量が10000と8000の間であることを特徴とす る、請求項4に記載の反射防止膜組成物。

【請求項8】下式の化合物 [423]

であって、式中m、n、およびoは組成物中のモノマー 成分の相対パーセントを表し、n(%) = 100 - (m)(%) + 0 (%)) の関係にあり、上記コポリマーの分 子量が10000と8000の間であることを特徴と する反射防止膜組成物。

【請求項9】下式の化合物

【化4】

であって、式中xは1より大きく、上記共重合体の分子 量が10000と8000の間であることを特徴とす る反射防止膜組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は一般にマイクロリソグラ フィに用いられる反射防止膜に関し、より詳しくは、遠 紫外(DUV)波長で吸光特性を有する反射防止膜に関 する。

[0002]

【従来の技術】マイクロリソグラフィは、半導体チップ やウェーハなどの基板上にミクロンおよびサブミクロン の大きさのパターンを形成することを目的とする。この ような小さい寸法のパターンを形成することは極めて困 難である。しばしば、フォトレジストの下の基板表面は 欠陥や表面の不均質を有し、ときにはざらざらしたり多 くの波形を生ずることがあり、その結果、基板表面の各 所でレジスト層の厚みに差異ができる。下の基板の表面 形状の凹凸は、フォトレジスト材料に結像させるために 用いられる光とほぼ同じ大きさの、髙さの変動を示す可

50 能性がある。ほとんどのフォトレジストはDUV放射線

に対して透明である。従って、フォトレジストがパター ン形成されるとき、フォトレジストに結像させるために 用いられるDUVは下の基板の表面で反射する。集積回 路の製造に通常用いられるシリコンおよびアルミニウム はDUV光をよく反射する。下の基板の表面からの反射 は、下の基板の凹凸と相まって、結像されつつあるフォ トレジスト材料中に不均一な光の分布を生ずる。この結 果、得られるフォトレジスト材料中に多くの意図しない 反応物が生ずる。

【0003】ミクロンおよびサブミクロンの大きさのパ 10 イアおよびチャンネルを持つ非常に鮮鋭なパターンを形 成するには、フォトレジストのパターン形成中にできる 人工物の数を最小にしなければならない。マイクロリソ グラフィにおける最近の進歩は、フォトレジストと基板 の間に反射防止膜(ARC)を入れることにより、パタ ーン形成されたフォトレジスト中の意図しない反応物の 数を劇的に減少させ得ることを実証した。マイクロリソ グラフィ・プロセスにおけるARCの利用は、従来技術 で詳細に議論されている。ホーン (Horn) . Solid Stat e Technology, pp. 57-62, November, 1991は、フォトリ ソグラフィを用いて0.5μmより高い解像度を得るに は、ARCおよび平面化という2つの重要なプロセスが 大切であることを明らかにしている。シリコン基板上の アルミニウム成分からの光の反射によるフォトレジスト 材料の反射光との反応の問題はホーンの著書で具体的に 論じられている。パンパローン(Pampalone)らの米国 特許第4609614号は、フォトリソグラフィ用の吸 光層を作るために、多官能性アクリレート、メタクリレ ート・モノマー、染料、および光開始剤を用いることを 記載している。パンパローンらの特許では、基板のパタ 30 ーン形成に用いられるフォトレジストが吸収層の上に置 かれる。アーノルド (Arnold) らの米国特許第4910 122号は、感光層の下に挿入される、吸光性染料を含 むARCを開示している。ザイガ(Ziger)らの米国特 許第5126289号は、表面の最大凹凸の少なくとも 3倍の厚みのARCをスピン・コートして、フォトレジ スト塗布の前に基板とARCの組合せを平面にする方法 を述べている。フレイム(Flaim)らの米国特許第523 4990号は、ARCとしてポリスルホンおよびポリ尿 素樹脂を使用することを開示している。

【0004】ポリマー主鎖中のモノマーによって提供さ れる固有の吸光特性を有するARC材料が必要とされて いる。ポリマー担体中に分散された染料を含む従来技術 の組成物には、染料をポリマー中に均一に分布させるた めの余分な処理ステップを必要とする欠点と、染料の分 布のわずかな不均一性が反射防止性の不均一性をもたら し得るという欠点がある。さらに、小さい分子または単 量体の染料はフォトレジスト溶液による上塗りの際に滲 み出す傾向がある。ARC層の厚みはできるだけ小さく ン形成結果に悪影響を及ぼす可能性がある。フレイムら の米国特許第5234990号に記載されたポリ尿素お よびポリスルホン樹脂には、ポリマー主鎖によって多少 の固有の吸光性が付与されるという利点がある。しか し、これらの材料は多くのパターン形成プロセスに用い るには適していないと考えられる。したがって、ARC として有用な代替ポリマーが見つければ有益である。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的はARC として有用な新規ポリマーを見つけることである。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明によれば、ベンゾ フェノンとビスフェノールAとのコポリマーが248n mに高い吸光度を有することが分かった。したがって、 このコポリマーはマイクロリソグラフィに利用されるA RCとして有用であると考えられる。ポリマー主鎖にア ントラセンを含むモノマーを加えれば、248nmでの 吸光度をさらに増大させることができる。

[0007]

【実施例】ペンゾフェノンとピスフェノールAとから形 成され、下式を有するコポリマー

【化5】

式中、xは1より大であって、分子量1万ないし8万の コポリマーがARCとして用いるに好適な性質を有する ことが判明している。コポリマーは4、4'-イソプロ ピリデン・ジフェノール (ピスフェノールAモノマー) と4、4'-ジハロベンゾフェノン(ベンゾフェノン・ モノマー) との縮合反応で形成される。

【0008】下式を有するピスフェノールAモノマー 【化6】

は、環状ケトン(シクロペンタノンやシクロヘキサノン 40 など) などの適当な担体または溶剤中に溶解または分散 できる溶解特性を有するコポリマーを与える。4,4' -メチレン・ジフェノール (ピスフェノールF) をペー スとするポリマーは、ビスフェノールAをベースとする ものと異なり、イソプロピリデン構造がポリマーに付与 する主鎖の柔軟性に欠けるので、本来的に溶解性が低い (たとえば、ビスフェノールF・ペースのポリマーは、 より容易に結晶化する)。ARC材料は通常、スピン・ コート、ディップ・コート、その他の適当な方法で基板 上に塗布され、塗布プロセスでARC材料を基板表面全 すべきであるので、ARCのわずかな不均一性がパター 50 域に均一に分布させることが不可欠なので、ARC材料 5

にとって担体に対する溶解性は重要である。しかし、A R Cポリマーはまた、通常のレジスト塗布用の溶剤(プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート、乳酸エチル、ジグライムなど)に対して不浸透性、不溶性でなければならない。

【0009】ハロゲンやその類似物など、ピスフェノールAの水酸基と縮合する残基を有するベンゾフェノン・モノマーは、このコポリマーに固有のDUV吸収特性を付与する。ベンゾフェノン・モノマーは、4,4'-ジクロロベンゾフェノンまたは4,4'-ジフロロベンゾ 10フェノンであることが好ましく、以下に次の式で示される。

【化7】

(化8]

ベンゾフェノンは248nmに特に強い吸収を有する。 したがって製造されるコポリマーは248nmでフォト レジストをパターン形成するためのARCとして特に有 用である。

【0010】ビスフェノールAモノマーはフェニル環に結合した水酸(-OH)官能基を有し、ベンゾフェノン・モノマーはハロゲン官能基(-C1、-Fなど)を有するものと上に記したが、官能基の付き方を逆にしても 30同等のコポリマーを製造することができることを理解されたい。したがって、本発明の実施の範囲内で、ビスフェノールAモノマーは4,4'-イソプロビリデンジフェノールおよび4,4'-ジハロイソプロビリデンジフェニルの両者を含み、ベンゾフェノン・モノマーはジハロベンゾフェノンおよびジヒドロキシベンゾフェノンの両者を含む。

【0011】コポリマーは理想的には1-50%のピスフェノールAモノマーと50-99%のペンゾフェノン・モノマーとを含む組成物から製造される。ジハロベン 40 ゾフェノンおよびジヒドロキシベンゾフェノンの両者をピスフェノールAモノマーと組み合わせて用いることにより、ピスフェノールAモノマーより多い量のベンゾフェノン・モノマーを溶液中に含ませることができる。このようにすると、ベンゾフェノン・モノマーはそれ自体でも、ピスフェノールAモノマーとも縮合できる。両種のピスフェノールAモノマー(4,4'ーイソプロピリデンジフェノールおよび4,4'ージハロイソプロピリデンジフェニル)が溶液中に存在できることを理解されたい。 50

【0012】ポリマー主鎖中にペンゾフェノン以外の発色団を含ませることにより吸光特性が増強できることも分かった。具体的には、9,10-ジクロロメチルアン

【化9】

トラセンは次式で表され、

248nmに強い吸収を有する。9,10-ジクロロメ チルアントラセンをペンゾフェノン・モノマーおよびピ スフェノールAモノマーと反応させると、下記の一般式 を有するコポリマーが生成する。

【化10】

20 式中、m、n、およびoは組成物中のモノマー成分の相 対パーセントを示し、n(%)=100-(m(%)+ 0 (%))の関係にある。上記の議論と同様に、アント ラセン・モノマーは上に示したハロゲン(塩素)官能基 の代わりに水酸官能基を有することもできる。したがっ て、アントラセン・モノマーは両種のベンゾフェノン・ モノマーおよび両種のピスフェノールAモノマーと同様 に、他のアントラセン・モノマーとも結合させることが できる。また、上記の議論と同様に、ペンゾフェノン・ モノマーとアントラセン・モノマーとの和は組成物の5 0-99重量%が好ましく、ピスフェノールAモノマー は1-50重量%が好ましい。アントラセン・モノマー を含むコポリマーにおいて、アントラセン・モノマーは コポリマー中に1-20%の割合で含むことが好ましい ことが分かった。したがって、1-20%のアントラセ ン・モノマー、1-50%のピスフェノールAモノマ 一、および1-49%のペンゾフェノン・モノマーを含 む組成物は248nmに特に強い吸収を持ち、ARCと して用いるのに理想的なコポリマーを生成する。

【0013】ピスフェノールA/ベンゾフェノンおよび ピスフェノールA/ベンゾフェノン/アントラセンの両者を含むコポリマーは種々の末端停止剤で停止させることができる。末端停止剤は、ピスフェノールAモノマーのフェノール部分と縮合するハロゲンまたはその他の残基を含むことが好ましい。末端基は特殊な用途に適した性質をコポリマーに付与するように選択することができる。たとえば、縮合ポリマーを酢酸などの酸で停止させると、ポリマーは水酸基を末端に有する。酸末端停止剤コポリマーを処方すると、接着性増進のために反応性のアルコキシシランをポリマー中に導入することが可能に 50 なる。これは、反応性のフェノール性ポリマー末端をシ

ラン誘導体と結合させることによって達成される。ハロ アルカン (C_a H_(2a+1) X) もまたコポリマーの末端停 止剤として用いることができる。ハロアルカンはアルキ ル・エーテルで末端停止された、化学的に中性であるた めより大きい安定性を示すポリマーを生成する。クロロ メチルアントラセンなどのハロアルキルアントラセンも また末端停止剤として用いることができる。ポリマー主 鎖にアントラセン・モノマーを取り入れた上述の場合と 同様に、アントラセン末端停止剤をコポリマーに用いる と、ポリマーのDUVの248nmでの吸収を増大させ 10 る。ラクトン類であるハロアルキル・クマリンもまた末 端停止剤として用いることができる。ハロアルキル・ク マリンは365nmに吸収を有し、したがって、ハロア ルキル・クマリンを末端停止剤として用いると、得られ るコポリマーには2つの異なる波長で光を吸収させるこ とができる。具体的に言うと、ポリマー主鎖中のベンゾ フェノン・モノマーおよびアントラセン・モノマーは2 48 nmに吸収を有し、アルキルクマリン末端停止剤は 365 nmに吸収を有する。ハロアルキル芳香族アジド もまたコポリマーの末端停止剤として用いることができ 20 る。このアジドを末端停止剤として用いると、コポリマ 一鎖を高温加熱により架橋させて安定な熱硬化を生じさ せることができる。

【0014】本発明の実施においてARCとして用いられる典型的な処方は、75重量%以上の環状ケトンまたはガンマブチロラクトン(GBL)あるいはそれらの組合せなどの担持流体または溶剤中に25重量%以下のコポリマーを含むことが好ましい。ポリマーを溶解することができるその他の溶剤も本発明の範囲内で有用であ*

*る。接着と架橋および安定性の増進のためにアルコキシシランや芳香族アジドなど他の試薬も含めることができる。コポリマー、担持流体、および他の成分の重量パーセントは、製造者の必要に応じて広く変えることができる。典型的な組成物は下記のものを含むことができる。

- (1) コポリマー 25 重量%以下
- (2) 環状ケトンまたはGBLあるいはその組合せ 少なくとも75 重量%
- (3) アルコキシシラン 0-3%、および
- 10 (4)芳香族アジド 0-20%

【0015】ARC組成物はパターン形成されるフォトレジスト材料の下の基板の表面に塗布する。ARC組成物の厚みは、基板表面の凹凸寸法の2または3倍が好ましい。ARC組成物はDUV放射線、特に248nmを吸収することにより、上のフォトレジストのマイクロリソグラフィを向上させる。

【0016】 [例] DUVでフォトレジストをパターン形成する際の本発明のコポリマーによる線幅変動を減少させる能力を試験した。この実験において、6個1組の対照ウェーハに遠紫外型の化学的に増強されたフォトレジストを種々の厚みに塗布した。用いたDUVフォトレジストはシップリー社(Shipley Co.)から市販されているAPEX-Eであった。ウェーハを0.37NAキャノン(Canon)エキシマ・ステッパによってパターン形成し、0.5 μ mの一連の線および間隔を形成した。フォトレジストの厚みの変動に対する線幅の変動を下記の表1に示す。

【表1】

膜厚(٨)	線幅(μm)
8 1 7 5	0.47
8 3 5 0	0.41
8630	0.53
8890	0.45
9340	0.54
9820	0.47

第2の6個1組のウェーハに800人のベンゾフェノンとピスフェノールAのコポリマーを塗布し、200℃で60秒間ベークした。次に、対照ウェーハに用いたのと同じ化学的に増強されたフォトレジストを様々な厚さで

ウェーハに塗布した。次に、ウェーハを対照ウェーハと 同じ方法で露光した。その結果を表2に示す。

【表2】

膜厚 (人)	線幅 (μm)
8 3 6 0	0.51
8690	0.49
8775	0.52
9 3 5 0	0.49
9790	0.53
9975	0.50

【0017】図1は、表1および2の線幅変動のデータを図示する。コポリマーでプレコートしたウェーハは、被覆なしのウェーハより明らかに線幅変動が少ない。

[0018]

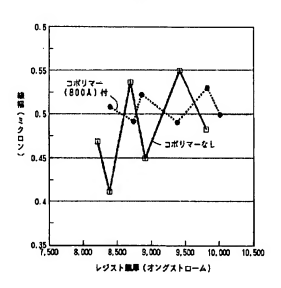
【発明の効果】本発明に従って得られたベンゾフェノン /ビスフェノールA・コポリマーを反射防止膜(AR C)に用いることで、半導体ウェーハなどの基板上にミ クロンおよびサブミクロンの大きさのパターンを精度良 く形成することができた。このポリマーは、基本的には 2 4 8 n mの遠紫外光を吸収するが、末端基によって他 の波長の光も吸収することができる。

10

【図面の簡単な説明】

【図1】ベンゾフェノン/ビスフェノールA・コポリマーをARCとして用いた場合と用いない場合に、フォトレジストをパターン形成した結果の線幅変動を示すグラフである。

【図1】



フロントページの続き

(72)発明者 プライアン・ウェイン・ハープスト アメリカ合衆国12603 ニューヨーク州ポ ーキープシー パルマー・サークル アー ル・アール1 ボックス355

(72)発明者 レオ・ローレンス・レネハン アメリカ合衆国12586 ニューヨーク州ウ ォールデン ワインディング・ブルック・ ドライブ 46 (72)発明者 ウェイン・マーティン・モロー アメリカ合衆国12590 ニューヨーク州ワ ッピンガーズ・フォールズ リディア・ド ライブ 10

(72)発明者 ガリー・トマス・スピニッロ アメリカ合衆国12590 ニューヨーク州ワ ッピンガーズ・フォールズ ヴァレー・ロ ード 23 (72)発明者 ケヴィン・マイケル・ウェルシュ アメリカ合衆国55441 ミネソタ州プリマ ス マグノリア・レーン・ノース 1762 (72)発明者 ロバート・ラヴィン・ウッド アメリカ合衆国12603 ニューヨーク州ポ ーキープシー アージェント・ドライブ 6